|                                    | ZATION OF PROTEINS FOR PHARMACEUTICAL ITIONS USING POLYMER CONJUGATION  |
|------------------------------------|---|
| Patent<br>Number:                  | □ WO8700056   |
| Publication date:                  | 1987-01-15  |
| Inventor(s):                       | KATRE NANDINI (US); KNAUF MICHAEL J (US)  |
| Applicant(s):                      | CETUS CORP (US)   |
| Requested Patent:                  | JP2524586B2   |
| Application Number:                | WO1986US01252 19860606  |
| Priority<br>Number(s):             | US19850749955 19850626  |
| IPC<br>Classification:             | A61K47/00; A61K45/02; A61K37/02; A61K39/395; C07K17/08  |
| EC Classification:                 | A61K47/48H4P, A61K47/48T2C12P2F2, C07K1/107D4, A61K38/20B, A61K38/21B   |
| Equivalents:                       | AU5970086, CA1291708, DE3676670D,   |
| Cited patent(s):                   | EP0154316; EP0098110; US4414147; US4179337  |
|                                    | Abstract  |
| interleukin-2, or solubilizing age | cal composition wherein a biologically active conjugated protein which is beta -interferon, or an immunotoxin is dissolved in an aqueous carrier medium without the presence of a cent. The unconjugated protein, which is not water-soluble at pH 6-8 without such solubilizing invely conjugated to a water-soluble polymer selected from polyethylene glycol homopolymers atted polyols. |
|                                    | Data supplied from the esp@cenet database -  2  |

#### ⑩日本国特許庁(JP)

#### ① 特許出願公表

## 母公表特許公報(A)

昭62-503171

母公表 昭和62年(1987)12月17日

⊕Int.Cl.⁴ A 61 K 37/02 庁内整理番号 8615-4C 7252-4C G-6742-4C 審 査 請 求 未請求 予備審査請求 未請求

部門(区分) 3(2)

(全 18 頁)

**公発明の名称** 

ポリマー接合を利用する医薬組成物用蛋白質の可溶化

●特 頤 昭61-503399●●出 頤 昭61(1986)6月6日

●翻訳文提出日 昭62(1987) 2月26日
 ●国際出願 PCT/US86/01252
 ●国際公開番号 WO87/00056
 ●国際公開日 昭62(1987) 1月15日

識別記号

@発 明 者 カトル

カトル,ナンディニ

アメリカ合衆国, カリフオルニア 94530, エル セリト, ジョー

ダン アベニユ 6107

⑫発 明 者 ナウフ ミツシェル ジェイ

アメリカ合衆国, カリフオルニア 94066, サンブルノ, ツラレ

ドライブ 121

⑪出 顋 人 シタス コーポレイション

アメリカ合衆国, カリフオルニア 94608, エミリービル, フィフ

テイサード ストリート 1400

②代理人 弁理士 青木 朗 外5名

砂指 定 国

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), CH(広域特許), DE(広域特許), DK, FI, FR(広域特許), GB(広域特許), IT(広域特許), JP, LU(広域特許), NL(広域特許), NO, SE(広域特許)

#### 請求の範囲

- 3. 前記ポリマーが、前記ポリマーのカルボン酸のN-ヒドロキシサクシンイミドエステル又は4-ヒドロキシー3-ニトロペンゼンスルホネートエステルを介して蛋白質に接合する、請求の範囲第1項又は第2項に記載の組成物。
- 4. 前記ポリマーが非置換ポリエチレングリコールホモポリマー、モノメチルポリエチレングリコールホモポリマー、又はポリオキシエチル化グリセロールである、請求の範囲第1項~第3項のいずれか1項に記載の組成物。
- 5. 前紀蛋白質がとト由来の組換蛋白質である請求の範囲第

- 1項~第4項のいずれか1項に記載の組成物。
- 6. 前記蛋白質がヒト由来の組換蛋白質である情求の範囲第 1項~第5項のいずれか1項に記載の組成物。
- 7. 前紀蛩白質がミューテインである精求の範囲第1項~第 5項のいずれか1項に配数の組成物。
- 8. 前記登白賞がser; ss I L 2、des-sla; I L 2 L des-sla; I L 2 L des-sla;
- 9. 前記蛋白質が蛋白質上の1~10個のリジン残器を介して選択的に接合している、請求の範囲第1項~第8項のいずれか1項に記載の組成物。
- 10. 医薬組成物の製造方法であって、
- (a) 少なくとも一端に反応性基を有する水溶性ポリマーを 用意し、ここで酸ポリマーはポリエチレングリコールホモポ リマー及びポリオキシエチル化ポリオールから成る群から選 択されたものであり、彼ホモポリマーは置換されていないか 又は一端においてアルキル基により置換されており、そして 彼ポリオールは置換されておらず;
- (b) β-インターフェロン、インターロイキン-2及びイムノトキシンから成る群から選ばれた生物学的に活性であり 通常は疎水性であり、水に不溶性である蛋白質を前記ポリマーの反応性器と反応せしめることにより水溶性の生物学的に 活性な選択的に接合した蛋白質を得;そして

特表昭62-503171 (2)

ポリマー接合を利用する医薬組成物用蛋白質の可溶化

(c) この蛋白質を非毒性で不活性な、医薬として許容され る水性媒体中に配合する:

ことを含んで成る方法。

蛋白質が生体内に導入された場合に蛋白質の凝集を減少せし め又は除去し、これによってその免疫原性を低下せしめるで

特定の生理的反応を生じさせるための、循環系へのポリベ プチドの使用は医学分野において良く知られている。ポリベ プチドの臨床的使用に由来する潜在的な療法的利益に対する 限界は、循環系において免疫反応を悪起するその能力である。 この免疫反応は、R.Jiling(1970), J.Clin.Endrocr., 31,679 -688; W. Moore (1980), J. Clin, Endrocrinol, Metab., 46. 20 -27: 並びにW. Moore 及びP. Leppert (1980), J. Clin. Endrocrinol, Netab. . 51,691-697 により記載されているように、注 射に先立つ物質の凝集により惹起されるであろう。この反応 は、ポリペプチドが注射された循環系による眩ボリペプチド に対する抗体の生産を含む。この抗体生産は、時として循環 系での持続時間を短縮する(半波期の短縮)ことにより、又 は抗体ーポリペプチド相互作用によって分子を変形せじめる ことにより、腹ポリペプチドの所望の生物学的機能を低下せ しめ又は除去するであろう。

これらの物在的に有用な療法的ポリペプチドを修飾して核 ポリペプチドの所望の生理的活性を維持しなから免疫反応を 排除し又は少なくとも減少せしめることにより、上記の欠点 を伴わないで哺乳類の循環系中にはポリペプチドを使用する ことが可能となるであろう。さらに、循環中のポリペプチド の延長された半減期のため、所望の療法的効果のために今ま で可能であったのよりも少量のポリペプチドが必要とされる

この発明は、生物学的に活性な蛋白質の化学的及び/又は 生理学的性質を変化せしめる該蛋白質の化学的旋節に関する。 さらに詳しくは、この発明は生理的pBにおいて蛋白質を可溶

性にするための、ポリマーへの親脂性水不溶性蛋白質の選択 的接合に関する。

微生物宿主相胞中で生産される多くの異種性蛋白質は屈折 体中の不溶性物質として見出される。一般に見出される培養 条件において屈折体を形成する異種性蛋白質の例にはインタ ーロイキン2(ΙL-2)、インターフェロソーβ(IPN ー B)、ネコ白血病ウイルス(PeLV)外皮蛋白質、ヒト成長 ホルモン(h G H ) 、 ウシ成長ホルモン(b G H ) 、ブタ成長ホ ルモン(pGH) 、及びFMDウイルスのごときウイルスでコ ートされ又はこれらの融合した幾つかの蛋白質が含まれる。 さらに、これらの蛋白質の多くは疎水性であり、そして溶液 のままであるのではなく、物質及びそれ自体に付着しやすい (すなわち、凝集しやすい)。 また、これら組換蛋白質の多 くはグリコシル化されておらず、これらの天然対応物は水溶 性のグリコシル化された分子である。その溶解性を変化せし めるであろうこれらの蛋白質の修飾は、これらの蛋白質の製 道収量を上昇せしめ、そしてそれらの療法的使用のための製 剤化を容易にするために好ましいであろう。さらに、修飾は、

であろう。

前記の免疫原性の問題及び循環中の短い半減期の問題並び に幾つかの蛋白質の他の不所製の性質はよく認識されており、 そしてこれらを解決するためにポリペプチドの種々の修飾が 行われている。これらには、ポリエチレングリコール(PE G) 又はポリプロピレングリコール (PPG) のごと言葉質 的に直鎖のポリマーによる蛋白質の修飾が含まれる。例えば、 米国特許M4,261,973 は、免疫原性アレルゲン分子とPEG のごとき非免疫原性水溶性ポリマーとの接合によるアレルゲ ンの免疫原性の減少を記載している。米国特許 №4,301,144 はPEG,PPG、エチレングリコールとプロピレングリコ ールとのコポリマー、又はこれらのポリマーのエーテル、エ ステルもしくは脱水生成物へのヘモグロピンの接合によるへ モグロビン分子の酸素担持能力の増加を配載している。1984 年1月11日に公開されたヨーロッパ特許出願公開版98.110は、 ポリオキシエチレンーポリオキシプロピレンコポリマーへの ポリペプチド又は糖蛋白質の接合がその生理的活性の長さを 延長することを記載している。好ましくは、ポリペプチド又 は糖蛋白質は水溶性の酵素又は天然インターフェロンである。 米国特許私4,179,337 はPBG又はPPGへの酵素及びイン シュリンのごとき水溶性ポリペプチドの接合により、その生 理的活性の実質的部分を保持しながらポリペプチドの免疫順 性を低下せしめることを開示している。米国特許64,002,531 はアルデヒド誘導体を介してPEGに酵素を接合せしめる異 る方法を開示している。

# 特表昭62-503171 (3)

米国特許為4,055,635 は、ポリサッカライドのごときポリマー基剤に共有結合した蛋白質分解酵素の水溶性複合体を含んで成る医薬組成物を開示している。

来国特許版3,960.830 はポリエチレングリコールのごとき ポリアルキレングリコールポリマーに結合したペプチドを開 示している。

米国特許版4,088,538 は、ポリエチレングリコールのごと き有機ポリマーに共有結合した酵素を含んで成る可逆的に可 溶性で酵素的に活性なポリマー酵素生成物を開示している。

米国特許 M4.415.665 は、少なくとも1個の第1又は第2 アミノ蓋、少なくとも1個のチオール基及び/又は少なくと も1個の芳香族ヒドロキシ蓋を含有する有機リガンド (第3 カラム、第19~36行目に記載されている)を少なくとも1個 のヒドロキシ蓋を有するポリマーキャリヤー (第3カラム、 第42~66行目に記載されている)に接合せしめる方法を開示 している。

米国特許M4.495.285 は、カップリング解を介してポリエテレングリコールにそのアミノ政例線が連結されている非免疫原性プラスミノーゲンアクチベーターを開示している。

米国特許 M.4.412,989 は、アミド結合を介してポリエチレン又はポリプロピレングリコールに共有結合しているヘモグロピン又はその誘導体を含有する酸素担持材料を開示している。

米国特許ぬ4.496.689 は、ロー1ープロティナーゼインヒ ビターとPBG又はメトキシボリエチレングリコールのごと きポリマーとの共有結合で連結された複合体を開示している。 米国特許ぬ3.619.371 は生物学的に活性な物質が化学的に 結合しているポリマーマトリクスを開示している。

米国特許版3,788,948 は蛋白質をポリマーに結合せしめる ための有機シアネート化合物の使用を開示している。

米国特許N.3,876,501 は奥化シアンにより水溶性炭水化物 を活性化して酵素又は他の蛋白質へのその結合を改良することを開示している。

米国特許私4.055,635 はポリマー基列に共有結合した蛋白質分解酵素の医薬組成物を開示している。

BP152.847 は酵素接合体、カルシウム塩及びポリエチレングリコールを含んで成る酵素接合体組成物を開示している。

1982年11月26日に公開されたJP 5792435はアミノ基のすべて又は一部分がポリエチレン成分により置換されている修飾されたポリペプチドを関示している。1973年9月27日に公開されたDE 2312615はヒドロキシ又はアミノ基を含有する化合物へのポリマーの接合を開示している。

BP 147.761はα-1-プロテイナーゼインヒビター及び 水溶性ポリマー (このポリマーはポリエチレングリコールで あることができる) の共有結合接合体を開示している。

米国特許は4.414.147 は、インターフェロンをポリ(エチレン無水コハク酸)のごときジカルボン酸の無水物に接合せしめることによりその疎水性を少なくすることを記載している。

これらの特許及び特許公表に加えて、幾つかの論文が、薛

素、IgGおよびアルプミンのごとき蛋白質の体飾剤として 活性化PEG又はPPGを使用する概念を検討している。例 えば、イナダ等、Biochem and Biophys.Res.Comm.,122,845 -850(1984) は、PBGと接合せしめるためにシアヌル酸ク ロリドを使用することによってベンゼンのごとき有機溶剤に 可溶性であるようにするために水溶性リポプロティンリパー せを修飾することを開示している。Takabashi 等、<u>Biochea.</u> and Biophys. Res. Comm. . 121 . . 261 - 265(1984) は、水溶性酵 素をベンゼン中で活性で且つ可溶性である様にするために PBGと共にシアヌル酸クロリドトリアジンを用いてホース ラディッシュパーオ中シダーゼを修飾することを開示してい る。Suzuki等、Blochem.Blooks.Acts.. 788 .248-255(1984) は、シアヌル酸クロリドで活性化されたPEGを用いるIg Gの破集の抑制を開示している。Abuchowski等、<u>Cancer</u> <u>Blochem.Blophys.</u>. <u>7</u>.175-186(1984) は、サクシンイミジ ルサクシネートにより活性化されたPEGを用いるE、コリ (E.Coli) 及びピブリオ・サクシノゲネス (Vibrio succinoganes)からのアスパラギナーゼの修飾が鉄蛋白質の半波期を 延長しそして免疫原性を低下せしめることを述べている。 Davis 等、<u>Blomedical Polymers</u> (ニューローク、アカデミ ックプレス、1980) p441-451 は、通常は不溶性である酵素 がPEG付加により可容化され得ることを開示しているが、 これ以上の詳細は記載されていない。幾つかの他の論文は、 サクシンイミジルサクシネート又はシアヌル酸クロリドによ り活性化されたPBGによる酵素、例えばウリカーゼ、スト

レプトキナーゼ、カタラーゼ、アルギナーゼ及びアスパラギ ナーゼの修飾により終蛋白質の半減期を延長しそして免疫原 性を減少せしめることを検討している。

しかしながら、これらの文献はいずれも、生理的のHにおいてながら、これらの文献はいずれも、生理的のHにおいてな水性でありそしてそれ故に水性媒体中での製剤化に抵抗する水溶性組換蛋白質に対してポリマー修飾法をいる健々の費の類理動態及び物理性の大きな登異のため、選択されたとの蛋白質がポリマーによる処理に好都合に反応するかを推定することは先験的に不可能である。さらに、いずれの文献も蛋白質の凝集、すなわち蛋白質が生体内に導入された場合に免疫反応を惹起する現象を低下せしめ又は排除することを閉示していない。

1985年9月11日に公開された武田東品のEP 154,316は、リンホカインの少なくとも1個のアミノ基に直接結合したPB Gを含有する化学的に修飾されたリンホカイン、例えばIL-2を開示し、そしてクレームしている。

従ってこの発明は、βーインターフェロン、インターロイキンー2、及びイムノトキシンから選択される、周囲条件下で医薬として許容されるPH範囲において水中に通常不存接である蛋白質を修飾してこれらをこの様な条件下で水性緩衝性中に溶解するようにすることを提供する。この修飾は蛋白質のグリコシル化を模倣し、これによって天然のグリコシル化を模倣し、これに蛋白質を驚くほど可溶性に蛋白質が可溶性である。この修飾はまた、蛋白質を溶液状に維持するために洗

#### 特表昭62-503171(4)

割又は変性剤のごとき外来性可特化添加剤の添加を回避する。 毎姉された蛋白質は、最初及び時間の経過後のいずれにおい ても籐飾されていない蛋白質の生物学的活性を保持する。

第2の利点として、ある条件下での修飾は、蛋白質の最级を減少せしめもしくは排除することにより又は抗原決定基をマスクすることによって、蛋白質の生理的半減期を延長し、そしてその免疫原性を低下せしめるであろう。インビボ半減期は週切な条件及びポリマーを選択することにより調節することができる。

さらに絆しくは、この発明は、8-インターフェロン、インターロイキンー2及びイムノトキシンから成る群から選ばれた生物学的に活性な選択的に接合した蛋白質が熔解している、非毒性で不活性な医策として許容される水性キャリヤー媒体を含んで成る医薬組成物に関し、この医薬組成物においては前記番白質がポリエチレングリコールホモボリマーにがはがリオールから成る群から選択されたが、特性ポリマーに共有結合しており、ここで前記ホモボリマーは置換されていないか又は一端においては通常されており、そして前記ずリオールは置換されており、そして前記ずリオールは置換されておりで、そして前記者白質はその未接合形においては通常は大きでありそして可溶化剤の非存在下間6~8においては前記水性キャリヤー媒体に溶解しない。

好ましくは、前記ポリマーは非置換ポリエチレングリコール(PEG)、モノメチルPEG(mPEG) 又はポリオキシエチル化グリセロール(POG)であり、そしてこのものは、

PBG. ■PBG又はPOGカルボン酸の4-ヒドロキシー 3-ニトロベンゼンスルホン酸エステル又はN-ヒドロキシ サクシンイミドエステルから形成されるアミド結合を介して 前配蛋白質にカップリングする。

この発明の他の観点は医凝組成物の製造方法に関し、この 方法は:

- (a) 少なくとも1個の末端反応性基を有する水溶性ポリマーを用まし、ここでこのポリマーはポリエチレングリコールホモポリマー及びポリオキシエチル化ポリオールから成る群から選択されたものであり、ここで接ホモポリマーは置換されていないか又は一端においてアルキル基により置換されており、そして接ポリオールは置換されておらず;
- (b) β-インターフェロン、インターロイキン-2及びイムノトキシンから成る群から選択された生物学的に活性で遇常疎水性であり水不溶性である蛋白質を前記ポリマーの反応性益と反応せしめることにより水溶性であり生物学的に活性である選択的に接合した蛋白質を得;そして
- (c) この蛋白質を非毒性であり不活性な医薬として許容される水性キャリヤー媒体中に配合する; ことを含んで成る。

第1図は、IL-2モル当り活性化されたPEG(PBG°)0,10,20,50及び100モルにおける反応から得られたEPG-体的(PEG化)IL-2の分子量分析のための14%SDS-ポリアクリルアミドゲルのデンシトメーター分析スキャンを示す。

第2図は、2つの異るpHにおける未修飾 I L - 2に比較したPBG化 I L - 2の将解性を 200~650mm の吸光スキャンにより示す。

第3図は、マウスに静脈内注射した後のPEG化IL-2 及び未修飾IL-2の製理動態 (pharaacokinetics) を示す。 第4図はマウスに皮下注射した後のPBG化IL-2及び 未修飾IL-2の薬理動態を示す。

第5 図は I F N - β モル当り P B G ° 0 、10、20及び50モルにおける反応から得られた P B G 化 I P N - β の分子量分析のための 1 4 % 非選元 S D S - ポリアクリルアミドゲルのデンシトメーター測定スキャンを示す。

第 6 図は 2 つの異るpBにおける未修飾 1 F N - β と比較した P B G 化 1 F N - β の 特解性を 200~650nm の吸光スキャンにより示す。

この明細書において使用する場合、蛋白質を記載する"通常球水性で水不溶性"なる語は、約6~8のHIすなわちおよそ中性の又は生理的pBにおける室温及び大気圧の周囲条件下で水又は水性媒体に不溶であるか又は難溶である蛋白質に関する。

この明細書において、修飾はそのような蛋白質がそのような生理的条件にかけられた場合にそれらの溶解性を増加せしめる様に作用する。この発明の目的のため、将解度は(1)分光光度性により測定される溶度、(2)超速心分離(ここでは、非常に大きな凝集体の沈降速度ではなくモノマー蛋白質の沈降速度が辞解度を示す)により測定されるS値、及び

(3) サイズ排除クロマトグラフィーにより測定される見かけの自然分子量 (この場合、不符性費白質よりも可溶性蛋白質がこの値に近い) により試験することができる。これらの試験のそれぞれについて、溶解度を示すであろう正確な数値は蛋白質がその中に配合される緩衝液のタイプ、該緩衝液のPH、及び該級衝液のイオン強度に依存するであろう。

この発明においてインターフェロン8及びインターロイキ ンー2は組織培養から又は組換技法により、そして任意の哺 乳類欲、例えばマウス、ラット、ラピット、盆長銭、ブタ、 及びヒトから得ることができる。IFN-B、好ましくはヒ トIPN-8について命名される。組換8-インターフェロ ン"なる語は、天然IPN-8に匹敵する生物学的活性を有 する、従来技術において記載されている組換DNA技法によ り調製される線雑芽細胞インターフェロンに関する。一般に、 インターフェロンをコードする遺伝子はその天然プラスミド から切り出され、そしてクローン化するためのクローニング ベクターに挿入され、そして次に発現ベクターに挿入され、 これは宿主生物、好ましくは微生物、そして最も好ましくは B. コリを形質転換するために用いられる。この宿主生物は ある条件下でインターフェロン遺伝子を発現せしめることに よりIFN-8を生産する。さらに好ましくは、IPN-8 は米国特許№4.588.585 に記載されているようなミューテイン ン(mutein)であり、このミューテインにおいては野性型又は 天然分子の17位に通常存在するシステインがセリン又はア ラニンのごとき中性アミノ酸により置き換えられている。最

特表昭62-503171 (5)

トーレー2と共通の生物学的活性を有する蛋白質をコードす る!L-2のヒト cDNA配列により形質転換された欲生物

又は酵母により生産される蛋白質である。アミノ酸配列の実

質的同一とは、同一であるか又は合成蛋白質と天然ヒトIL

- 2との間の不都合な機能的相違を惹起しない1個又はそれ

より多くのアミノ酸の変更(除去、付加、置換)により其る

配列を意味する。この様な性質を有する!L-2蛋白質の例

にはタニグチ等、前掲;Devos 、前掲;ローロッパ出頭公開

14.91,539及び14.88,195;米国特許14,518,584、前掲に記載

series I L - 2 des-alsiseries I L - 2 des-als; I L -

『レー2であり、ここで °des-ala,は『レー2のN-末端ア

本発明の蛋白質の正確な化学構造は多数の因子に依存する

2、des-alaialaies I L - 2、又はdes-alaialaiesseriss

ラニン残毒が除去されていることを示す。

されているものが合まれる。最も好ましくは1L~2は

も好ましくは、IFN-βミューティンはIFN-βacrl7

【L−2、好ましくはヒト「L−2について命名される 『組換インターロイキンー2』なる話は、天然IL-2に匹敵 する生物学的活性を有し、例えばタニグチ等、Nature, 302: 305-310(1983) & U Devos, Nucleic Acids Research, 11: 4307-4323(1983)により記載されている組換DNA技法によ り調製されるインターロイキン-2に関する。一般に、IL - 2 をコードする遺伝子はその天然プラスミドから切り出さ れ、そしてクローン化するためのクローニングベクターに押 入され、そして次に発現ベクターに挿入され、このものは宿 主生物、好ましくは微生物、そして特に好ましくはB、コリ を形質転換するために使用される。この宿主は発現条件下で 外来遺伝子を発現せしめることにより I L - 2 を生産する。

さらに好ましくは、IL-2は米国特許版4.518,584 に記 載されている様なミューティンであり、このミューティンに おいては野性型又は天然分子の 125位に通常存在するシステ インがセリン又はアラニンのごとき中性アミノ酸により置き 換えられている。これに代って又はこれと組合わせて、1L - 2 ミューテインは野性型又は天然分子の 104位に通常存在 するメチオニンがアラニンのごとき中性アミノ酸により置き 換えられているものである。

好ましくは、IL-2は、天然ヒトIL-2のアミノ酸配 列のジスルフィド結合を天然ヒト1L-2のアミノ酸配列に 少なくとも実質的に同一のアミノ酸配列を有しそして天然ヒ

7

であろう。分子中にイオン化可能なアミノ基及びカルポキシ ル基が存在すれば、特定の蛋白質は酸性塩もしくは塩基性塩 として又は中性の形で得られるであろう。週切な環境条件下 に置かれた場合にぞれらの生物活性を保持しているこれらす べての調製物は本発明の蛋白質の定義に含まれる。さらに、 蛋白質の一次アミノ酸配列は糖成分を用いる誘導体化(グリ コシル化)により、又は他の補完的分子、例えばリピド、リ ン酸基、アセチル基等により、そしてより一般的にサッカラ イドとの接合により付加され得る。この様な付加の幾つかの 観点は生産宿主の翻訳後プロセシング系を介して達成され、

他のこの様な変形はインビトロで誘導されるであろう。とも かく、この様な変形は、蛋白質の生物活性が破壊されない限 り本発明の定義に含まれる。言うまでもなく、この様な変形 は、種々のアッセイにおいて蛋白質の話性を増強し又は低下 せしめることにより量的又は質的に生物活性に影響を与える ことができる。

しばしば、観換DNAを含有する形質転換された宿主細胞 から生産された『Lー2及びIFN-8のごとき疎水性組換 蛋白質は、細胞培養培地中に溶解するのではなく、細胞内に 沈瀬する。 細胞内に生産された蛋白質は、精製された生物学 的に活性な材料に頻製される前に、細胞破片から分離されそ して知鞄から回収されなければならない。この様な屈折体を 単態するための方法においては、形質転換された宿主微生物 の細胞膜が破砕され、この破砕物から99重量が以上の塩が 除去され、脱塩された破砕物が再破砕され、この破砕物に物 賞、例えば糖、例えばシュークロースが認加され、破砕物内 の被中に密度又は粘度の勾配が形成され、そして高速進心分 離すなわち約10,000~40,000xgにより屈折体が超胞破片から 分離される。好ましくは、ダイアフィルトレーション又は遠 心分離により破砕物から塩が除去され、そして液の密度を約 1.1~1.3g/吐に上昇せしめるためにシュークロースが添

遠心分離段階の後、屈折体を含有するペレットを変性剤、 例えばドデシル硫酸ナトリウムにより可溶化し、生成した態 衛被を遠心し、そして蛋白質を含有する上清を処理して蛋白

質を単離する。蛋白質は適切な手段、例えば逆相高圧液体ク ロマトグラフィー (RP-NPLC) 及び/又はゲル雄過クロマト グラフィーにより上清から分離される。この様な分離の後、 好ましくは蛋白質を酸化して、その天然対応物に最も類似す る配置にある組換蛋白質の高収量の生産を保証する。この機 な酸化は2.Shaked等の米国特許№4,530,787 に記載されてい る。酸化はまた、K.Koths 等の米国特許私4,572,798 に記載 されている様に、可溶化された形の蛋白質を含有する水溶液 を約5.5~9のpHにおいて、空気の存在下で、Cu\*\*路イオ ンを含有する少なくとも有効量の酸化促造剤と反応せしめる ことにより行うこともできる。好ましい酸化促進剤又は酸化 剤は CuC』。又は (oーフェナンスロリン)。Cuハである。 酸化の後、蛋白質を場合によっては脱塩し、そしてRP-RPLC、 稀釈/ダイアフィルトレーション、S-200 ゲル雄過クロマ トグラフィー、及び限外滤過技法によりさらに脱塩及び精型 した後に、後に記載する様に活性化ポリマーにより修飾する。 この修飾を行う時点は最終医薬製剤及び用途のために要求さ れる蛋白質の最終純度に依存するであろう。

この明細書において蛋白質の焦3のクラスに適用するため に使用する場合、『イムノトキシン』なる語は、抗体と細胞 変性成分との接合体に関する。イムノトキシンの細胞変性成 分は細胞変性剤、細菌又は植物由来の酵素的に活性な毒素、 あるいはこの様な毒素の酵素的に缶性な断片("A貨")を 包含する。酵素的に活性な毒素及びその断片の例にはジッチ リアA鎮、ジフテリア毒素の非結合断片、エキソトキシンA

#### 特務昭62-503171(8)

飯(シェードモナス・アエルギノーサ(Paoudoponas Rerust-nosa) から)、リシンA飯、アプリン(abrin)A飯、モデッシン(aodeccin)A飯、αーサルシン、アロイリテス・ホルディー(Aleuritis fordil) 蚕白質、ジアンチン(dianthin) 蚕白質、フィトラッカ・アメリカーナ(Phytolacca anericana) 蚕白質(PAPI、PAPI、及びPAPIS)モノルディカ・カランチア(ponordia charantia)インヒビーター、クルシン(curcin)、クロチン(crotin)、サポナリア・オフィシナリス(saponaria officinalia) インヒビーター、ゲロニン(gelonia)、ストゲリン(nitogellia)、レストリクトシン(restrictocin)、フェノマイシン(phenomycin)、及びエノマイシン(enonycin)が合まれる。リシンA額、ジフテリアで柔の非活性断片、アプリンA額、及びPAPIが好ましい。ポリマーとの反応により修飾されるリシンA額が最も好ましい。

イムノトキシンにおいて使用される抗体は好ましくは、特定の疾忌状態、例えば癌、例えば乳癌、前立腺癌、症肠癌又は卵瓜癌、 展色肌、骨融肌等に対して向けられたモノクローナル抗体である。

抗体と細胞恐性成分との接合体は利々の2官能性蛋白質的 館剤を用いて行うことができる。この様な状薬の例にはNー サクシンイミジルー3-(2-ピリジルジチオ)プロピオネ ート(SPOP)、イミノチオレート(IT)、イミドエステル の2官能誘導体、例えばジメチルアジピミデート・HC』、活 性エステル、例えばジサクシンイミジルスペレート、アルデ

審性である上記の3つのタイプの蛋白質は、可溶化剤を使用することなく、特定のポリマーへの接合により蛋白質を修飾することにより、好ましくは約5~8、さらに好ましくは約6~8、そして最も好ましくは6.5~7.8のpHにおいて水性キャリヤー媒体中に可溶化される。蛋白質がそのリジン残益を介して反応する場合、反応のpHは好ましくは約7~9、さらに好ましくは8~9である。これらの蛋白質のこの様な修飾の成功は、従来の水溶性酵素及びホルモンのポリマー修動の使用から予恕することができない。

蛋白質が付加されるポリマーはポリエチレングリコール (PBG)のホモポリマー又はポリオキシエチル化ポリオー ルであり、すべての場合においてポリマーが窒温において水 物性であることが会件となる。ポリオキシエチル化ポリオー ルの例には、例えば、ポリオキシエチル化グリセロール、ポ リオキシエチル化ソルピトール、ポリオキシエチル化グルコ ースなが含まれる。

ポリオキシエチル化グリセロールのグリセロール骨格は、例えば動物及びヒトにおいてモノー、ジートリーグリセライドとして天然に存在するのと同じ骨格である。従って、この分岐は体内における外来物質として必然的に見られることはないであろう。

ポリマーはある特定の分子量を有することを必戻としないが、しかし、例えば使用される特定の蛋白質に依存して、分子型が約 300~100,000 、さらに好ましくは 350~40,000の 随囲であることが好ましい。

ヒド、例えばグルタルアルデヒド、ピス・アジド化合物、例えばピス(P-アジドベンゾイル)へキサンジアミン、ピスージアゾニウム説画体、例えばピスー(p-ジアゾニウムーベンゾイル)-エチレンジアミン、ジイソシアネート、例えばトリレン-2,6-ジイソシアネート、及びピス-哲性鬼 景化合物、例えば1,5-ジフルオロ-2,4-ジニトロベンゼンが含まれる。

この明細管において登白質に適用するために位用する場合、 "選択的に接合した"なる題は、主として反応条件、最終用 念、ポリマーの分子は、及び使用される特定の蛋白質には存 して、蛋白質の1個又は複数個のアミノ酸残基を介して共有 結合した蛋白質に関する。この残基は蛋白質上の任意の反応 性アミノ酸、例えば1個もしくは2個のシスティン又は Nー 末端アミノ酸基であることができるが、好ましくは反応性ア ミノ酸はリンンであってその遊園。一アミノ基を介して活性 化されたポリマーの反応性基に迫妨され、又はグルタミン酸 もしくはアスパラギン酸であってアミド結合を介してポリマー に迫結される。

要白質の1つの好ましい 毀損においては、蛋白質の1個又は2個のアミノ酸残器、好ましくは及大生物活性のためリジンを介して共有結合される。他の好ましい 践様においては、蛋白質は、蛋白質の循環時命を一般に増加せしめる 高度な記機を停って、蛋白質の10個までのアミノ酸残器、好ましくはリジンを介して共有結合される。

この発明の方法に従えば、辺常は疎水性でありそして水不

好ましくは、PBGホモポリマーは記換されていないが、しかしそれは一端においてアルキル茲により記換されていてもよい。好ましくは、このアルキル茲はC,~C。アルキル茲、そして最も好ましくはメチル茲である。最も好ましくは、ポリマーはPBGの非記換ホモポリマー、PBGのモノメチル記換ホモポリマー、又はポリオキシエチル化グリセロールであり、約350~40,000の分子①を有する。

西白質はポリマー上の末端活性益を介して接合される。 活 性基を有するポリマーを、この明細弦において活性化された ポリマー (又は活性化ポリマー) と称する。活性益は蛋白質 上の遊離アミノ基又は他の反応性器と反応する。しかしなが ら、最近の結果を得るために選択される反応性基のタイプ及 び骨並びに使用されるポリマーのタイプは、眩反応性益が研 白質上の多過ぎる特に活性な恭と反応するのを回避するため に、使用される亚白質に依存するであろう。これを完全に回 避することが不可能な場合、蛋白質の過度に依存して蛋白質 モル当り一般に約0.1~1000モル、好ましくは2~ 200モル の活性化されたポリマーを使用することが推奨される。特に 11-2の場合、使用される活性化されたポリマーの貸は 【L−2のモル当り50モル以下であり、そしてほも好まし くは、 最終的に所望される特定の性質に依存して 1 L - 2 の モル当り約2~20モルである。すなわち、瓜柊豆は、母盗 活性を維持し、同時に可能であれば蛋白質の半波期を最適化 する均衡である。好ましくは、蛋白質の生物活性の約50% が維持され、そして尽も好ましくは 100%が維持される。

#### 特段昭62-503171(7)

b.

共存結合修飾反応は、不活性ポリマーを用いて反応性の生物学的に活性な材料のために一般に使用される任意の適当な方法により、独白質上の反応性基がリジン基である場合には好ましくは約645~9において、行うことができる。一般に、この方法は、活性化されたポリマー(少なくとも1個の末端とドロキン基を有する)を閲製し、そしてその後で否合に適する可能化されたボリマーと反応せしめることを含む。

上紀の佐頭反応は、1又は複数の段階を含む幾つかの方法により行うことができる。一段階反応において活性化されたポリマーを生成せしめるために使用することができる辺切な佐鉤剤の例にはシアヌル酸クロリド(2.4.6ートリクロローS-トリアジン)及びシアヌル酸フルオリドが含まれる。

好ましい態々において、俺節反応は2段階において行われ、この場合まずポリマーを数無水物、例えば無水コハク酸、又形成を大力があることによりカルボン酸を形成せしめ、そして大いこのカルボン酸を内ではあることができる反応性といることではありのでは、大ができる反応性である。この様なの中では、日本シーのでは、イーとでは、イーとでは、イーとでは、イーとでは、イーとでは、イーとがセンスルボンとが使用される。例えば、モノメチルには上口に返した。 好ましくは約100~110℃には中とには上口に返した。

こうして修飾された哲白質は次に非母性の不活性な医斑として許容される水性キャリヤー鉱体中に、好ましくは約3~8、さらに好ましくは6~8のpliにおいて配合する。インピトロでの過用のため、例えば診断目的で使用されるイムノトキシンのため、適用及び側にもので使用されるはない。 もでののため、適用を他の水性製剤が一般に使用される地域をしている方。 療法のためにインビボで使用される心のにはない。 ないのは、 混合物が再溶解された場合に医して質に合物が高いない。 現合物が再溶解をした致した致らないのではないのではないのではないのではないのではないのではないのではないる。現在とも6ヶ月間をなるために1~2は4でにおいて少なくとも6ヶ月間安定である。

顕例中の蛋白質の類型レベルは前臨床試験において得られるインピポ効力データーに依存し、そして主として使用される翌白質及び最終用途に依存するであろう。

契押を放結的処する場合、この収結的拠没合物は、バイアル中に常用の非経口水性性射剤、例えば霧智水を住入することにより再得解せしめることができる。

上記の様にして概要された再溶解された選剤は、ヒト又は他の動物に、これらに治療をもたらすのに療法的に効果的な ①(すなわち思者の疾患状態を除去し又は緩和せしめる①)において非経口投与するために過当であり、療法のタイプは 蛋白質のタイプに依存する。例えば、「L-2収法は和々の免疫調節症状、例えば下細胞変異誘発、細胞変性下細胞の終

間、無水グルタル酸と反応せしめることができる。次に、こ うして生成したモノメチルPEG-グルタル酸を、カルポジ イミド試算、例えばジシクロヘキシルカルポジイミド又はイ ソプロピルカルポジイミドの存在下でN-ヒドロキシサクシ ンイミドと反応せしめることにより活性化されたポリマー、 メトキシポリエチレンーグリコリルーN-サクシンイミジル グルタレートを生成せしめる。これは次に蛋白質と反応する ことができる。この方法は、Abuchowski等、<u>Cancer Biochen</u>. Biophys. 1.175-186(1984) に幹細に配位されている。他 の例において、モノメチル記換されたPEGを無水グルタル 酸と反応せしめ、次にジシクロヘキシルカルポジィミドの存 在下で4-ヒドロキシー3-ニトロベンゼンスルホン酸(BK SA) と反応せしめることにより活性化されたポリマーを生成 せしめることができる。BNSAは、Bhatnagar 等、<u>Peptidea:</u> Synthesis-Structure-Punction, Proceedings of the Seventh Aperican Peptide Sympsium , Rich等 (紹享)(ピースケミカ ル社、ロックホード [ L 、1981) 97- 100頁、並びにNitecki な、Righ-Tachnology Route to Virus Vaccines (米国版生 物学会:1986) "Hovel Agent for Coupling Synthetic Paptides to Carriers and Its Application."に関示されて いる.

取、ナチュラルキラー知能活性の増強、1FN-rの誘導、 知能性免疫の回復又は均強(例えば、免疫不全症状の治療)、 及び細胞性抗胆瘍活性の均強のために適当である。

1 L-2 の直接投与に代えて、IL-2 は用いられる免疫 級において、早曜されリンホカイン - 活性化されたリンパ球 と一緒に、医斑として阵容されるキャリヤー中で投与することができ、この場合リンパ球は肛惑を有するヒトに IL-2 と共に投与された場合肛瘍と反応する。この方法は、S.Bosenberg等、New England Journal of Medicine (1985).313:1485-1492により十分に記録されている。

IPN-β 駅告は抗療、抗ウイルス及び抗乾額治療のため に適当である。IPN-β なんらかの効果を示す特定の癌に はリンパ肌、骨髄肌、ヘアリー細胞白血剤、並びに性痢及び ライノウイルスを含む幾つかのウイルス性疾忌が含まれる。

イムノトキシン療法は、それに対する根的抗体が有効である疾忌、辺常は癌に対して過当である。 特に、イムノトキシンは乳筋のごとき癌に向けられる。

イムノトキシンの投与母及び使用方法は、例えば変別の変理的態、癌の和風及びその集団、ポリマーのタイプ及び長さ、特定のイムノトキシンの性質、例えばその原法係数、急者、並びに急者の射器に依存するであろう。 IL-2及びIPN-8の投与母及び使用方法は同様に例えば東州の変理的体、疾患の和類、IL-2又はIPN-8の性質、急者、及び急者の射歴に依存するであろう。例えば、異る修飾されたIL-2番白質は、異る複与経路のために有利な両る変理助協的

特義昭62-503171 (8)

及び叙法的性質を有すると予想される。 長期に作用する政刑 は3~4日ごと、1週間~2週間ごとに1回投与すれば足り るであろう。クリアランス速度は、例えば付加するポリマー のタイプ及びポリマーのサイズを変えることによって、忌者 の特定の要求に合致するように及終的桑敦性を与えることに よって変見することができる。

この発明をさらに説明する次の例において、特にことわらない限りすべての部及び%は以近により、すべての温度はたにより示す。

#### · 651 ī

PBG化されたインターフェロンー 2 (IL-2) の概製 A. PBG-エステルの概製

同様にして、無水コハク酸をモノメチルPBG〜5000と反応せしめ、モレて生ずるPBGーサクシネートをNーヒドロ

硼酸ナトリウム(p89)中で使用し、そして蛋白質からSDSのほとんどを除去するためにも役立てた。ほとんどの未修飾のIL-2及びSDSは、混合床イオン関止樹脂(ピオーラドAG11A8)に反応混合物を抵加することによっても除去した。PEG化IL-2サンブル中の残智SDSのレベルは、B. Sokoloff及びB. Frigon. Anal. Blochen. 118, 138-141 1881)により記録されたアクリジン-オレンジ試験により測定した場合、蛋白質で当り3~750のSDSであった。C. 佐飾されたIL-2の粒盤

政水性交換クロマトグラフィー(ビオコラド: バイオゲルーフェニルー 5 - PW)を用いて、和製されたPEG化ILー2を得た。城少する塩を用いる直線状グラジエント(溶剤 Aは50 のMリン酸ナトリウム(pB7)中1.7 M(MH+)。500である: 15分間で100-0%のA)は、PEG化IL-2と表他抑IL-2の良好な分離をもたらした。溶剤Bへの10%エタノールの添加、及び水浴中でのカラムの保持がそれぞれ、PEG化IL-2の回収及び分離を顕むに均強した。 図分のアリコートを、Gillis,S. 袋、J. J. J. Bagnol。 120. 2027-2032(1978)に一般に記載されている方法により、IL-2の生物活性(細胞均効)についてアッセイした。

#### e i

PEG化IL-2の特徴付け

A. 和々のPBG\* 対 I L - 2 のモル比を用いる反応からの 的跡された I L - 2 生成物のサイズの特徴付け I L - 2 モル当り 0 . 10 . 20 . 50又は 100モルのPBG\* キシサクシンイミドと反応せしめた。 生ずる生成物はメトキ シポリエチレングリコールN-サクシンイミジルサクシネー トである。

他の段階において、そして類似の方法により、N-ヒドロキシサクシンイミドの代的にHNSAを使用してPBGカルポン酸エステルーBBSAを綱廻した。このエステルの調整はBhat-nagar 等、前掲、及びNitecki 等、前掲に配送されている。PEGカルボン酸エステルーBNSAはこの例及び役銃の例に記録する方法において活性化されたPEGとして使用することができる。

#### B. IL-2へのPEG®の接合

を含む、例 I. A. に配徴した反応からの生成物の SDS-PAGE (14%) は、PBG°と「L-2のモル比の増加と共に倍齢の程度が増加することを示した。第1国に示す模に、 品は2被長スキャンナを用いて、和々のゲルレーンのデンシトメータースキャンを得た。10PBG°/!L-2サンプル、及び20PBG°/!L-2サンプルは、少役の未倍的 IL-2のほかに約25kdの見かけ分子母を有する明瞭な1 和を示した。50PBG°/!L-2及び100PBG°// IL-2においては、高分子母領域に、征度にPBG化された翌白質に特徴約な汚れ(spear)が存在し、そして未修飾 IL-2は存在しなかった。

TSK-250 カラム(ビオーラド: 25×0.4 cm、PBS中) 上でのPEG-1L-2 溶液のサイズ排除は、PEG\* 対 IL-2 の比率の均加に伴い俺鉤が均加するという他の証明 を与えた。

B. 修飾の程度の関数としてのPBG化「L-2の生物活性 [L-2のモル当り0、25、5、10、20、50及び 100モルのPBG\*を含有する[L-2PBG化反応の前配のビオゲルーフェニルカラムからの函分を、例I. C. に配貸した [L-2相関均強パイオアッセイによりアッセイした。 結果を算「泉に増加的に示す。より多くのアミノ 益が修飾されるに従って、「L-2のモル比で行われた反応において、修飾された「L-2生成物の比話性は未修飾「L-2のモれの約10%に有宜に低下した。

|            | 更   |      |       |       |
|------------|-----|------|-------|-------|
| 修飾の程度の関数とし | てのP | EC作I | L - 2 | の生物活性 |

|    |     | ! のモル当り最初<br>oれたPEG-エ<br>oモル | 生物活性<br>(BRMP保障ユニット/<br>milL-2)。 |
|----|-----|------------------------------|----------------------------------|
| 1. | 0   | PEG*/1L- 2                   | 7.36 ± 4.83 × 10°                |
| 2. | 2.5 | PEG*/IL - 2                  | 9.20 ± 3.45 × 10°                |
| 3. | 5   | PEG*/1L - 2                  | 11.50 ± 2.30 × 10 *              |
| 4. | 10  | PEG*/1L- 2                   | 10.35 ± 4.37 × 10 4              |
| 5. | 20  | PEG*/IL- 2                   | 7.82 ± 2.76 × 10*                |
| 6. | 50  | PEG*/1L - 2                  | 3.45 ± 2.30 × 10°                |
| 7. | 100 | PEG - / IL - 2               | 0.69 ± 0.23 × 10*                |

\*これらの数値は1L-2パイオアッセイにおける大きな 変動を反映している。

C. 未修飾!L-2と比較したPEG化!L-2の溶解度 修飾反応、及びこれに続くSDSの除去をもたらすセファ デックスC-25クロマトグラフィーの後、PEC化IL-2のpHを6.5~7に低下せしめた。低SDS中での未修飾 『Lー2はpB5~1において沈澱した。第1表中のPEG°/ 【し~2の量について低分子比において行われた反応からの 修飾された『L~2は、AG11A8樹脂又はピオゲルーフェニル (BPLC) クロマトグラフィーによりその後除去され得る未修 飾の1L~2のために、いくらかの綴りを有していた。PB G\*/lL-2の高分子比からの修飾された!L-2の溶液 は長時間透明なままであった。印調整された溶液を超速心分

性(ナチュラルキラー活性;米国特許ね4,518,584 に記載さ れている)、及びLAK活性(リンホカイン-活性化キラー 活性;Grium 等、<u>J.Exp.Hed.</u>,<u>155</u> ,1823-41(1982)に配設 されている〕は未修飾!レー2のそれらと同一であった。未 作帥 I L - 2 に対して 2 0 倍過剰の遊離 P E G (4 K ダルト ン) の抵加はNK又はLAK活性に影響を与えなかった。 D. pHの関数としてのPEG化IL-2の安定性

「L−2のモル当り50モルのPEG°を用いる修飾反応 からのPEG化IL-2を、種々のpHで、室温にて3時間イ ンイキュペートし、そして次に14% SDS-PACEにより1L -2ポリペプチドからのアミド結合PEGの加水分解につい て測定した。PEG化!L-2を、0.1%のトリフルオロ酢 敵を含有する10%アセトニトリル (pH2.5) 中に3倍に桶 収し、そしてさらにpH7.5 , 10、及び11にてインキュベ ートした。アルカリ性pHはpH9の函数塩塩街液にNaOHを添加 することにより達成された。これらの条件下で明11より低 いpRにおいて加水分解の証拠は得られなかった。しかしなが ら、pRIIIにおいてPEG化IL-2は加水分解に感受性で あった。 室温(20~23℃)にて 3 時間にわたりPEG化 1 L - 2 が安定であるという観察は、類似の条件下で行われる FP-FPLC政階を含む!L-2回収方法を記載する、1986年2 月11日に与えられた米国特許私4,589,790 の観点から特に有 用である。

## 特表四62-503171(日)

離(50,000rpm,SH80ローター、5でにで12時間)した。 上情を取り出し、そして貯蔵した。 SDS-PAGEによる残渣及 び上滑の両者のアリコートの分析は、残渣が未修飾『Lー2 であり、他方上彼がPBG化IL-2を含有することを示し た。SDS又は他の変性期の不存在下中性。四の水性媒体中で のPEG化IL-2及び未修飾IL-2の熔解度の期的な差 は第2図の吸光スキャン(Hewlett-Packard 8450A スペクト ロフオトメーター) により示される。特徴的スペクトルの喪 失により示される様に、未修飾! L - 2 はp87において溶液 から仕望する。

精製されたPBG化ILー2(BPLC-フェニルカラムの後) は、挽刺又は変性剤を含まない水性環衝液中にщりにおいて 完金に可熔性であった。精製されたPBG化!L-2は、試 験された期間(少なくとも 5 ヶ月間)にわたり溶液のままで あり、そしてその生物活性を維持した。SDSを伴わないで 中性叫において可溶性であったPEG化IL-2は、0.1% のSDSの存在下での未修飾の1L-2に比較して次の比活 性を有していた。

| ! L - 2のモル当り最<br>初に抵加したPBG。<br>のモル | 比(BRMP標準ユニット)<br>mg I L - 2) |
|------------------------------------|------------------------------|
| 0                                  | 7.36×10*                     |
| 1 0                                | 12.88×10*                    |
| 2 0                                | 8.51 × 104                   |

10PEG\*/[L-2及び20PEG\*/[L-2のNX活

#### E. マウスにおいて未修飾!L-2と比較したPEG化

#### J L - 2の薬理動態

#### 1. 静脈内投与

未修飾11-2及びPEG化11-2の2種類の調製物の 薬理動態データを、合計36匹のマウスにおいて各マウスに D 5 W (水中 5 %デキストロース) 中12.5mの蛋白質の静脈 内投与の後に得た。注射のために使用したサンプル(100世ポ ルス)は下に示す過りであり、そして下記の活性を有してい t.

|    | #              | ン            | ブ             | n.                | I L − 2 活性<br>(BRMP標準ユニット/<br>mail − 2) |
|----|----------------|--------------|---------------|-------------------|---|
| Α. | 未修飾            | IL-          | 2 (1          | コットレアー 263)       |   |
| В. | PEG化!<br>1 モル! | L -<br>  L - | 2 (1<br>2 O E | OモルPEG*/<br>夏応から) | 12.19 ± 4.14 × 10*                      |
| c, | PEG化1<br>1 モル  | L -<br>  L - | 2 (5<br>2 Ø 8 | 0モルPEG*/<br>夏応から) | 4.37 ± 0.23 × 10°                       |

サンプル人は、最終譲度の1%のSDSを含有するDSW 中での往射により材料が凝集しない様にされた。PBG化 IL-2サンプル (B及びC) にはSDSを含めなかった。 これらは通常の水性条件下で裂類することなく完全に溶解し たからである。

12匹の戯性Balb/Cマウスの3群の各マウスに、3種類 のサンプルの1つを尾部静脈に注射し、そして1.5分間目に すべての動物から腹窩後から採血した。注射の後種々の時間 に 100㎡の血液サンブルを腹窩袋からヘパリン処理した毛鉛

管に取り出した。这心分職(1分間)によりすぐに血量を調 録し、そしてアリコートを例 I. C. に記録したパイオアッセイのためのアッセイ媒体中に稀釈した。第3図は未変性 IL-2及び P E G 化 IL-2サンプルの2つの類盤物の薬 理助態を示す。第3図からの、IL-2の最初の分布の半波 期 (50%生物活性) は次の過りである。

|    | サ        | 7     | ブ     | μ          | t ) | / 2 |
|----|----------|-------|-------|------------|-----|-----|
| Α. | 未修飾!     | L - : | 2     |            |     | 2分  |
| В. | PEG化I    | i - : | 2 (10 | PEG*/1L-2) | 1   | 0分  |
| c. | PEG (Ł I | L - : | 2 (50 | PBG*/IL-2) | 3   | 5 分 |

すなわち、10PBG\*/1L-2を用いる!L-2のPBG化は、細胞均効アッセイにより固定した切合、マウスにおける領取半被期の5倍の延長をもたらし、そして50PBG\*/1L-2を用いる場合、領取半被期の一層刻的な17倍の延長をもたらす。

未修飾「L-2、PBG化IL-2(10モルPBG\*/モルIL-2の反応から)、及びPBG化IL-2(50モルPBG\*/モルIL-2の反応から)を、IL-2のタイプ当り12匹のマウスにが販内住射した場合、IL-2の住財された合計ユニットに対する1.5分間目に回収された生物活性の%は次に示す過りである。

ンプル当り2~5匹のマウスを用いた。第4図は、マウスへの皮下注射の後の未修飾!L-2及びPBG化!L-2の類題的蹠を示す。下に示す機に、注射された全!L-2活性の以大%がPBG化分子について非常に高く血漿中に見出されるのみならず、PBG化!L-2のクリアランス辺配は行なに低下した(第4図を参照のこと)。

| •  | サンブル                         | 血漿中に見出される<br>11-2生物活性の最<br>大名 |
|----|------------------------------|-------------------------------|
| Α. | 未修節                          | 0. 5                          |
| В. | PEG (LIL - 2 (20PEG*/IL - 2) | 7. 0                          |
| c. | PEG (EIL - 2 (50PEG*/IL - 2) | 1 7.5                         |

# F. PBG化11-2及び未修飾11-2の柱射の数のラビットにおける免疫反応

この研究では、各課 4 取のラビットからなる 3 球を用いた。 A 課は、前記の製造方法からの、未修飾の、ダイアフィルトレーション数のdes-alanyl, aeriss I L - 2 (ロットLP 304)を注射されたラビットであった。 B 群は、上紀の様にして 2 0 倍過別の P B G \*を用いてロットLP 304から調望した P B G / I L - 2 を注射されたラビットであった。 C 群は、5 0 倍過別の P B G \*を用いてやはりLP 304から調望し P B G / I L - 2 を注射されたラビットであった。各 I L - 2 収 毀物は注射の前に無菌水で稀釈した。

**到性ニュージランド自色ラピット (体型約2.5 kg) のそれでれば、部位当り0.5 kg (1~2×10° ユニット) の核当** 

|    |      | <del>y</del>   | × |   | プ    | N    |      | 11 | - 2 | 生物質(%) | 5性<br>) | の回収 |
|----|------|----------------|---|---|------|------|------|----|-----|--------|---------|-----|
| Α. | 未修飾  | IL-            | 2 |   |      |      |      |    |     | 57     |         |     |
| В. | PBG使 | 的儿             | - | 2 | (10P | BG*. | /IL- | 2) |     | 72     |         |     |
| С. | PEG您 | <b>1</b> 9 1 L | - | 2 | (50P | EG*  | /IL- | 2) |     | 100    |         |     |
|    |      |                |   |   |      |      |      |    |     |        |         |     |

これらの結界は、PBG°による修飾の程度によるIL-2 生物活性の回収の%の劇的な均加を示し、IL-2のモル当 り50モルのPBG°の修飾レベルにおいて 100%の回収が 生ずる。

#### 2. 皮下投与

和々の時点において、100㎡のサンプルを限窓後よりへパリン処理したチェーブに前記の様にして取り出した。血漿を 問望し、そしてバイオアッセイのためにアリコートを取った。 45分間の時点では3粒類のサンプルのそれぞれについて 16匹のマウスを用した。他のすべての時点においては、サ

するIL-2又はPBG化IL-2を2部位において協肉内 性射した。

植々の時間関隔において、すべてのラピットの耳込の応駆 又は耳の中央の功能から提血した。血液を凝固せしめ、そし て返心して血液を得た。血液のアリコートを1 L-2 アッセ イ鉱体中に5倍に稀釈し、そして例 I. C. の細胞功能アッ セイによりパイオアッセイした。筋肉内性射後の領型血中の IL-2及びPEG化IL-2の変理功能プロフィールはマ ウスについて得られたそれに類似していた。

上記の柱射の後1週間目に、すべてのラピットに、核当する1L-2又はPEG化1L-2を用いて第2シリーズの筋肉内柱射を行った。

最初の注射の後3週間目に、すべてのラビットに該当する未能師 I L − 2 又はPBG化!L − 2 を1 ~ 2 × 1 0 ° ユニット/はで追加した。収録は変としてホースラディッシュパーオキンダーゼが迎結されたヤギ抗ラビット I g G を用いをして基質としてオルトフェニレンジアミンを用いるBLISA アッセイにより、規則定間隔で血治(上紀の様にして得られた)中で抗原特契的抗体反応を対定した。492mm における吸光を測定した。ダイナテック・ラボラトリース社から得られるポリスチレン及びポリビニルの2つのタイプのBLISA プレート上に抗原をコートした。血治に対して試験した抗原は未修飾IL − 2 (LP 304)、PBG/1 L − 2 (2 0 倍過料PBG°)及びPBG/1 L − 2 (5 0 倍過料PBG°)であった。最初の注射の後5週間目の結果は次の過りであった。最初の注射の後5週間目の結果は次の過りであった。

## 特表昭62-503171(11)

A は これらのラビットはすべて、ELISA において  $10^\circ$  ~  $10^\circ$  への稀収において見られる 1 L − 2 特离的 1 g M を生じさせていた。 4 ラビットの内の 2 取(A 3 及び A 4)はまた、 1  $0^\circ$  稀収まで高い 1 L − 2 特恩的 1 g G を有していた。 ラビット A 2 はわずかに低いレベルの 1 g G を有していた。 ラビット A 1 は最低の 1 L − 2 特恩的 1 g G を有していた。

自歴 これらのラビットは検出し得る!L-2特異的18 Gを生じさせなかった。すべてが、 ELISAアッセイにおいて 10 時象まで検出されるIL-2特異的18 Mを有していた。これらのアッセイを、 ELISAプレート上の抗原として PEG/IL-2を用いて反復し、同じ結果が得られた。

<u>C:</u>
正れらのラビットは校出し得る1L-2特異的1g Gを有しなかった。すべてが、抗原としてPBG/1L-2 を用いて行われた ELISAアッセイにおいて10<sup>®</sup> 静釈まで校 出される1L-2特異的1gMを有してした。

これらの研究は、PBG/IL-2が抗原である場合に抗原特異的!gG反応が低下し、他方未依飾IL-2を用いる場合、抗原特異的IgGが時間と共に出現することを示している。

G. Balb/c マウスにおけるMathA を用いるPEC化IL-2の効果の検討

マウスに毎日投与するこの実験においては、未修飾のIL-2がわずかしか効果を示さない投与口においてMethA 内肌に対して非常に効果的であった。

66医のBalb/c マウスのそれぞれに、スローン・ケッタ

IL-2を含有する組織培母培地を与えた。

3 群に7日間にわたり毎日注射した。4 日目にマウスの登録を測定し、そしてそれらの120次の体積を測定した。

8日目には、3群の体虹が異っていた。

PEG対照 26.0g PEG\*/IL-2 21.1g IL-2 23.6g

|                   | 0 日         | 6 日        | 8 H         | 9日          |
|-------------------|-------------|------------|-------------|-------------|
|                   | <b>虹瓜件和</b> | 10.据许和     | <b></b>     | <b></b>     |
| A 辟 (PEG対照<br>実験) | 138 ± 48    | 3259 ± 919 | 5597 ± 1877 | 7333 ± 1403 |
| B 群 (PBG/IL-2)    | 129 ± 42    | 424 ± 129  | 341 ± 218   | 353 ± 148   |
| C 群 (IL-2)        | 130 ± 63    | 2523 ± 808 | 2034 ± 997  | 4405 ± 1471 |

8日目において、配合された I L - 2 により処理されたマウスは 6 4 %の弧弧均強阻容を示した。しかしながら、9日目までに阻容は 4 0 %に過ぎず、そして駆巫は急迫に成長した。これらの弾は苦貯を除去するために殺した。PBG\*/IL-2 で処理されたマウスは8日目及び9日目の両方において 9 4 %の収扱の均強阻容を示した。これらのマウスもまた苦抑を除去するために殺した。

#### · <u>(54)</u> III

Ė

分子公 350のPBGによるPBG化IL-2の調製 A. PBG-エステルの調製

分子員 350のPBGの線状モノメチル配換エステルを次の 方法により得た。

アルドリッチ・ケミカル社製の合計 1 0 g のモノメチル PEG350 を 110でに加熱した。これに14.8g の無水コハク 酸(アルドリッチ)を加えた。この混合物を 110でにて一夜 保仲し、そして次に冷却した。ベンゼンを添加し、そしてベ ンゼン溶液を超過した。 試質を認液から具難した。

得られたPBC-350-サクシネート2gを25 adのジメチルホルムアミド、3.531gのジクロロヘキシルカルボジイミド、及び例「に記録した様にして閲製した6.914gのHNSAと混合した。この混合物を室温にて48時間時中で撹拌し、そして認到した。この遺検に1gのエーテルを徐々に添加しては 図を枕辺せしめた。合計 150㎡の観視合物を1㎡の水に加え、 遠心し、そしてデカントした。上宿を水中セファデックス G-25カラムに忍用し、そして辺切な百分をブールし、そ

して凍結乾燥した。得られる報題された生成物を今級PBG° と称する。

## B. IL-2へのPBG\* の接合

この例のために、米国特許 M.4.518.584 及び M.4.572.798 (前辺) に記録されている様にして灯望されたdes-alosectisa I L - 2 を使用した。 1.0 dの扱術液 (0.1 M 硼酸ナトリウム、pH 9、0.1 % S D S) 中 0.4 m のこの報題された I L - 2 に、1 モルの I L - 2 当 9 1 0 モルの P E G のモル比で、新しく類望された水性 P E G を加えた。十分に混合した後、この溶液を 3 2 でにて 1 5 分間、1 時間、5 時間及び 2 0 時間微搾した。各時点において 125 d の溶液を取り出し、そして 4 0 d の 1 m / d e - KHs - カプロン酸に加え、そして 4 でにて 財政した。

#### C. PEG化1L-2の特徴付け

反応 B からの生成物の SDS-PAGE (1 4 %、辺元) 分析は、 1 5 分間までに突覚的な (1 0 を始が生じたことを示した。

例I. C. において前記した I L - 2 知胞増殖パイオアッセイによりインピトロで試験した場合、PEG - 350 I L - 2 は活性であった。

例I. P. において前記したのと同様にして、双理助設分析のため、PBG-350 IL-2、及び未修算IL-2をマウスに能原内注射した。結果を築I投に示す。

PEC化 | L - 2 ( PEC - 350 | L - 2 ) の英理助態

|                    | PRMP似地ユニッ         | <b>) */</b> 国収% |
|--------------------|-------------------|-----------------|
| 時 間                | 未修飾IL-2           | IL - 2 PEG      |
| 0分(注射された<br>全ユニット) | 176, 913          | 80,046          |
| 1. 5 <del>3)</del> | 81,880/<br>46.3   | 25.035/<br>31.3 |
| 8 <del>3)</del>    | 9602/<br>5.43     | 3158/<br>3.94   |
| 2 0 分              | 4950/<br>2.80     | 2772/<br>3.46   |
| 4 5 分              | 1178/<br>0.67     | 564/<br>0.70    |
| 1 時間               | 212(2)**/<br>0.12 | 129/<br>0.16    |
| 2 時間               | 45(2) **/<br>0.03 | 0               |
| 3 時間               | 0                 | 0               |

- されらの値はマウスにおけるユニット (BRMPユニット×20倍掲収)である。
- ¢ ¢ カッコはその辞中にも匹より少数のマウスがいる場合を示す。

<u>₩</u> 19

分子亞400 及び1000のPECを用いるPEC化IL-2の 網題

分子豆400 及び1000の線状ジヒドロキシ (非冠線) PEGのIL-2誘駆体を、それぞれ非記換PEG-400 及びPE

IFN-βの分離は、0.1%SDSを含む50ml的酸ナトリウム (pE5)中セファクリルS-200カラムを用いる分子排除クロマトグラフィーを用いて迫成することができる。S-200百分からのアリコートを、H.E.Stewart、The Interferon System"、Springer Verlag、17-18页(1978)により一般的に配図されている細胞変性効果(aytopathic effect:CPE)アッセイを用いてIFN-β抗ウイルス活性についてアッセイし、そして例頃に配図する様に活性であることが見出された。CPEアッセイは、インターフェロンがそれにより処理された四胞をウイルスの効果から保健するという原理に描いて難能する。ウイルスに対してより耐性である細胞は細胞変性効果を経験し、マレて死ぬであるう。

#### Ø VI

PBG-5000により修飾されたPBG化 I PN-βの特徴 付け

A. 和々のPBG\* 対1PN-βモル比の反応からの修飾された1FN-β生成物のサイズの特徴付け

1分子のIPN- $\beta$ 当り0.10,20又は50分子のPEC。を含む例 YI に配成した反応からの生成物の SDS-PAGE (14%、非辺元的)、1 L-2 の場合の模に、PEG。対 IFN- $\beta$ のモル比の均加に伴う修飾の程度の均加を示す。デンシトメータースキャン(第5図)は、PEG。対 IFN- $\beta$ のモル比の均加に伴う20,000の分子旦で助く未変性 IPN- $\beta$ の母の彼少を示す。30~35,000の見かけ分子日を有する明瞭

G - 1000を用いて例面に記成した方法を一般的に使用して網 組した。

#### 91 v

分子母10,000,20,000及び35,000のPEGによるPEG化 IL-2の網盤

分子登10.000の級状モノメチル記換PBGのIL-2線部体を、ユニオンカーバイド製PBG10.000を用いて例I.A. に配数した方法に一般的に従って調製した。分子型20.000及び35.000のジとドロキシPBGのIL-2線部体を、フルカ製のPBG-20.000及びPBG-35,000を用いて、例I.A. において督及したAbuchowski等(前拠)に類似する方法(上昇した過度ではなく寂画において溶剤中で塩基を使用する)に従って得た。得られる変形されたIL-2哲白質は前配の細胞均強アッセイによりアッセイした場合生物活性であった。

#### 61 VI

PEC-5000を用いるPEC化インターフェロン-β (IPN-β) の頻製

活性化された P E G ー エステルの調製、及び来国特許地 4.518,584 に記載されている様な 1.7 位のシステイン残基が セリン残器によって記き換えられている8P-HPLC 符段された 観換  $1.FN-\beta$  (ser.,  $1.FN-\beta$ ) への前記活性化された PEG-XZ テルの接合を、 $1.EN-\beta$  0、10, 20 又は50 モルの PEG を含む反応において、例 1.A. 及 VI.B. において 1.C-2 について記載したのと本質的に 同じ方法により行った。未修飾  $1.FN-\beta$  からの PEG 化

x 1 和がは動された 3 和額すべての分子比(<math>10PBG°/ $1FN-\beta$ 、20PBG°/ $1FN-\beta$ 、及び50PBG°/ $1FN-\beta$ ) のPBG 他的の後に存在した。 おそらく一灯窓 庭に他的された  $1FN-\beta$  和を代設する一灯高分子型の和の 増加が 1分子の  $1FN-\beta$  当り 50分子の PBG° で行われた反応において明らかであった。

B. 未修飾 I F N - β に比較した P B G 化 I P N - β の生物 活性

1 モルの I F N - 月当り 0 . 10 . 20 又は50 モルの P B G でき有する P B G 化反応の S - 200 分離の 函分を 例 II に 記載されている 様にして 抗ウイルス 活性について アッセイした。 3 租 知 すべての 修飾 反応 から 得られた P B G 化 I F N - 月の 生物 活性 は 知 I 取 に 示す 様に 未 作物 I F N - 月に 匹 破した。

#### 夏 『 夏

CPEアッセイにより測定した場合の未修飾 IPN-月及びPBG化IPN-月の生物活性

| IPN-タモル当り | 生物活性                               |
|-----------|------------------------------------|
| のモル数      | (ユニット/町)                           |
| 0         | 2. 2 ± 0. 6 × 10 °                 |
| 1 0       | 2. 2 ± 1. 6 × 10 *                 |
| 2 0       | 2. 0 $\pm$ 0. 1 $\times$ 10 $^{*}$ |
| 5 0       | 4. 1 ± 0. 8 × 10°                  |

特获昭62-503171 (13)

C. 未修飾 JPN - 8 に比較したPEG化 IPN - 8 の熔解性

作館反応及びS-200 百分の後、PBG化IFN- $\beta$ 及び朱作館 IFN- $\beta$ 及び朱作館 IFN- $\beta$ のすべてをそれぞれ明7に調整し、例 I に配理したのと同様にしてセファデックスG-250na の吸光スラフィーを用いてSDSを除去した。 200~650na の吸光スキャンにより示される様にPBG化1FN- $\beta$ は箱液状に維持されたが、未修飾 IFN- $\beta$ は明7において溶液から沈深した(第7図)。修飾された IFN- $\beta$ 及び未修飾 IPN- $\beta$ の両者は $\beta$ 0において可溶性であった。試験されたすべてのPBG化 IPN- $\beta$ 9・アルについて同様の結果が得られた。

M W

PEG化リシンAの綱製及び特徴付け

A. PEG化リシンA類の翅斜

和盟にかけるため及び知臨時性を示すために可溶化を必要としない可溶性の組換リシンAを下記の方法に従って調製した。リーダー配列がリーダー/リシンAキメラのN-末崎部・分である機に仮定的融合ペプチドを形成するためにリシンAのコード配列がphoAのリーダー配列をコードするDNAと直接リーディングフレーム内に配かれた場合、この様に配宜さ

択されたプロモーターの制御のもとで発現を行う条件を与えることによってリシン人の生産を誘惑し、そして生成物の野型の習用が得られるのに十分な時間にわたって生産を進行せしめた。次に、細胞を破砕することにより蛋白質生成物を可し、そして知胞破片を除去した。次に自由に溶解する資質に近所されるものとして当質界において知られている。との技法を用いて、生産された独自なをうらに和以した。しかしなから、抽出及び和選の効率は、部分和選された抽出物をフェニルセファロースで処理することにより増強された。を対処理物中のリシン人(脱又は他の結合物から一旦分離されたもの)の溶解度は、音波処理物を再返の100,000xg にて30分間違心分離して不溶性蛋白質を回に沈降せしめた場合になお上心に吸るその能力により示した。

合計 2 叫のこの可容性リシンA(9.0 町/ロ)を、2 川の 気はな Bーメルカプトエタノールを加え(0.1 %に)をして 室温にて一夜インキュペートすることにより辺元した。2 叫 の辺元されたリシンAを、0.10M NaPO。(pH 8.0)で平衡化 された Gー 2 5 カラム(ファルマシア)に適用し、次に0.5 叫の観徴によりサンプル適用容量を2.5 叫とした。次の 3.0 叫の搾出役(観衝被を適用した)を脱塩されたリシンA として気めた。

1.0 m の脱切されたリシンA (約6 m) を1.5 m のミクロフェージチェーブに移した。このリシンAに、例1. A. において記録したようにして得られたポリエチレングリコール2000のN-ヒドロキシサクシンイミドエステル (活性化され

pRT 3(1986年 3 月 7 日に容託されたATCC容託版63,027)、pRT17(1986年 3 月 7 日に容託されたATCC容託版67,026) 、及びpRT32(1986年 3 月 7 日に容託されたATCC容託版67,025) 中に含まれる前駆体蛋白質のための遺伝子を含有する発現ベク

れたリシンA配列は可符性の細胞母性物質をもたらす。

た音まれる別級保質目質のための遺伝子を含有する発現ペクター又はこれらの変叉形を追成した。これらの発現ペクターによる宿主細胞の形質に換がコードされた前駆体蛋白質の可溶化をもたらした。arg-arg 変形された前駆体をトリプシンにより開製せしめ、ここに記録する様に前駆体のA部分及びB部分を別個の蛋白質として紹治した。

phoA発現系において、必須成分は、リシンAコード配列の上流にあり、ここに近位にありそしてフレームが合っていない(リシンAコード配列はATGコドンにより開始される)停止されたphoAリーダー配列である。貫うまでもなく、2つのコード配列は完全な細図プロモーターを仰えていなければならず、これはリーダーにすでに結合しているphoAプロモーターであった。さらに、B. チューリンジェンシス(B.the-ringionsis)の結晶蛋白質と関連する正のレトロレギュレーター配列である正のレトロレギュレーター配列である正のレトロレギュレーター配列である正のレトロレギュレーター配列である正のレトロレギュレーター配列である正のレトロレギュレーター配列である正のレトロレギュレーター配列である正のレトロレギュレーター配列である正のレトロレギュレーター配列である正のレトロレギュレーター配列の存在により生産が改良された。これはレブリコン及び選択マーカーを含む回路性輸送ベクター上に記かれた。

次に、これらのベクターを使用して過当な原核性宿主を形質に換し、この宿主を、選択された特定の宿主のために適切な条件下で、最もしばしば、発現系の制御のもとに配かれたプロモーターが制御される条件下で均強せしめる。次に、選

たPBG) 4.5 crを加えた。4.5 crの活性化されたPBGはリシンAに対して11倍過別公の活性化されたPBGを怠壊した。

活性化された P B C を、おだやかに混合することによりリシン A 神液に 将邦した。 和々の時点において、反応混合物の100 dのアリコートを次の方法により G - 25 カラム上で脱塩して未反応の活性化 P B G を除去しそして P B G 化反応を停止せしめた。

100 # の P E G / リシン A を適用し、

2.4 ndの 0.10 M NaPO+ (pB 8.0) を適用し、

1.1 dの 0.10 M NaPO。 (pH 8.0) を適用し、

間、2時間、3時間、4時間、及び5時間であった。

反応混合物は0時から氷上に競特した。

PEG化の程度を決定するために15%ミニゲルを流した。 その結果、PEG化は良好に行われそして反応は急退に生ずる複であった。

PEG化リシンAの新サンプルを抗体への接合のために別 製した。約40gの上配のリシンAを、1%のβーメルカプ トエタノールを含有する約10㎡のTris級彷被 (pH 8.5) と 混合した。これを約5㎡に収縮し、そして2本のGー25ヵ ラム上EDTA級衍液中で脱塩して6.37㎡の前溶出液を得た。 PEG (約2000) のNーヒドロキシサクシンイミドエステル 合計24.6㎡をリンンAに加え、そしてこの混合物を永上で 15分間反応せしめた。(これは、10倍週別の活性化されたPBCに相当する。)

PBG化リシンAを3本のG-25カラム上で脱塩し9.70 mlの最終格出版容量を得た。β-メルカプトエタノールを5ml (約0.05%) に添加した。PBG化リシンA混合物を4でにて貯蔵した。

合計50 mのPBG化リシンA混合物を分取用Zorbax 6F-250 サイズ分類カラム(デュポン)に、1 ml/分の復迎で、50 ml (NB-) sSO-、50 ml NoPH。(pH 6.5) の級筋核を用いて注入した。

分取用分函の 5 at 画分の13.5%ミニゲル処理により決定した場合、最初のビークはPEG化リシンAであった。

最初の試行において得られたプールを約2mに沿縮し、そして次に280mmの吸光をモニターすることにより2orbax GF −250 カラム上でのRPLCにより和慰した。各試行の図分15~23をPBC化リシンAとしてプールした。

次に、PEG化リシンAの分子量を、前配の柏製方法に類似する条件下でHPLCにおいて分子量根準(ビオーラド)を移動せしめることにより決定した。線形回船を行い、PBC化リシンが約22K(11件)、44K(2量体)、及び59K(多量体)の見かけ分子量を有することが示された。

#### B. PEG化リシンAの特徴付け

Zorbax GF-250 で処理した2日のPEG化リシンAからのアリコートを、プロメガ・ブロテク (Pronega Brotec) 顧の中ットを用いて、網状命血球アッセイ (翻訳) における生

を意温にて5,5'ージチオピスー(2-二トロ安息谷酸) と反応せしめ、そして次に冷却し、そして次に流体分子当り 2.5の「T分子を与えるのに十分な2-イミノチオラン (1T)を加えた。

合計 166 40 のプロピレングリコールを 0.84 40 の I T - 誘導体化抗体に加えた。 2.82 40 の上配の P B G 化リシン A 額を加えて接合反応を開始した。混合物を室担にて 2 時間インキュベートした

接合反応混合物を、Zorbax-GF-250 サイズ分百 (ゲル鍵 過) RPLCカラムに適用し、0.15 M NaPO。(pR 8.0) の溶出級 街被を用いた。カラムからの粒製された免疫接合体の合計 7.8%の回収が得られた。

## D. 接合体の特徴付け

## 1. リポゾーム朗訳アッセイ

接合体プールを無菌フードのもとで無菌チューブ中に認過 はいし、このチューブからアリコートを狙々の無菌はフージチューブに無菌的にピペットは送した。最終無菌ルイ ムノトキシンの 100㎡のアリコートを、ラピット類状赤血なが あの NA A D は B NA A D ないので、 B がデーム 朗訳の 関密を伴わないで、 B び で、 C ない サップルは ま P B G 化イムノトキシン、 リシンA 類、 B B C 化リシンA 類を包含した。 結果は次の 過りてあった。

## 特發昭62-503171 (14)

物活性について試験した。与えられたサンプルは四分28 (西分子位)、34(20体)、40(単位体)、及び続つかの未物製PEG化リシンA/未修助リシンA混合物であった。ラビット網状命血球無細胞間駅系アッセイは、放射性メチオニンの取り込みにより翌白質合成を測定する。

野N衷に示される結果は、和製された母丘体のみが遊離リシンAのそれに接近する阻容を示すことを示した。2 登体及び多型体函分は50%における阻容投与登(1050)の上昇により過度した場合、非常に低下した阻容を示した。

第 N 较

| 材料   | 1050 (ng/mt) | ID50(H)     |
|------|--------------|-------------|
| リシンA | 0.16         | 5.2×10-11   |
| 高分子母 | 158.5        | 5.2×10-9    |
| 2    | 5011.9       | -           |
| 母登体  | 3.16         | 103.6×10-1* |

すなわち、リシンをPBG化して草口体のみを生成せしめ、 そして混合物から多型体を除去する必要があるようである。

PBG化の溶解性の利点は観察された。すなわち、PBG化リシンAの20吋/叫への短額の投成はPBG化されていないリシンAを用いては不可能であった。

#### C. 抗体へのPBG化リシンAの接合

520C9 と称する乳癌モノクローナル抗体は1985年1月8日に、アメリカン・タイプ・カルチュアー・コレクション、ロックビル、MDにM888696として容託されている。この抗体

| 試 驳 材 料                         | ID50 (リシンA<br>彼に基くM数) |
|---------------------------------|-----------------------|
| リシンA類                           | 5.9 ×10-11            |
| PBG化リシンA類                       | 52.0×10-12            |
| リシンA頗と 520C9との篏合体               | 60.8×10-12            |
| P E G 化リシン A 額 と<br>520Cg との接合体 | 141.0 × 10-12         |

このアッセイは、PEG化接合体及び非PEG化接合体の1D50がそれぞ15.85 及び7.94ng/dであることを示した。このアッセイの前庭はおよそ±100 %より良くはないため、両者の陋容は同じである。リシンA類への抗体のみの付加は非接合リシンAに比べて1D50を被少せしめる微である。すなわち、PBG化は抗体の付加以上にリシンA活性を容しない。トキシンのみのPEG化ではなくイムノトキシンのPEG化が結果を改良すると予想される。

#### 2. インビボ細胞変性アッセイ

1 mlの培地中4000個の乳癌細胞(公束が入手可能なセルラインSKBR3 から)を、1 セットの8 mlがラスパイアルに加え、次にPEG化接合体稀釈物及び非PEG化接合体稀釈物

(100 M/ Mのウン血術アルブミン(BSA)を含有するリン酸酸硝化塩溶液(PBS)中)を加えた。37でにて22時間インキュベートした後、培地を吸引除去し、単層をPBSで洗浄し、そしてメチオニン不合有培地に\*\*S-メチオニンを抵加したものを加えた。パイアルを37でにて2時間さらにインキュベートし、培地を除去し、そして細胞を1 ロノ

はのメチオニンを含有する10%のトリクロロ酢酸2 aにより2回洗やした。細胞を乾燥し、シンチレーション流体を加え、そしてシンチレーションカウンター中で放射能を測定した。細胞変性を、対照(未処理)の否白質合成の50%(TCIO50%)をもたらす接合体の観視培養阻容投与量として要理した。

アッセイの結果は次の通りであった。

| 接合体   | 1C105096<br>(nH) |  |
|-------|------------------|--|
| 非PEG化 | 0.216            |  |
| PEG化  | < 0.422          |  |

このアッセイの物度もまた約±100 %より良好ではなく、そしてそれ由に両者のTCIO値は同一である。 細胞母性の限点から、 鉛速段階はリシンA 製活性を含むのではなく、他の事故、 最も高い可能性として接合体結合、 トランスロケーション、及び/又は細胞内移助を含むであろう。

#### <u>951</u> IX

ポリオキシエチル化グリセロール(POG)により傍錦されたIL-2の劉鋭及び怜徹付け

A. 活性POG-IL-2の調製

分子登5000のポリオキシエチル化グリセロール (POG) はポリサイエンシス (Polysciences) により柱間合成された ものである。10gのPOGに228gの無水グルタル酸 (POGに対して10倍週別) を加えた。この混合物を 110

# 第 V 衷

| サンブル                           | 生物活性 (BRMP<br>仮中ユニット/呵IL-2) |
|--------------------------------|-----------------------------|
| 未修飾1L-2 (平均)                   | 1 2 × 1 0 *                 |
| 旦大设のPOG-IL-2:<br>2個のプールされた百分(3 | を含む 15×10°<br>平均)           |

## 穿紙

リシンA額を調製するために使用されたプラスミド及び抗体520C9 を生屈するハイブリドーマは、アメリカン・タイプ・カルチェア・コレクション(ATCC)、12301 パークラウンドライブ、ロックビル、メリーランド、 20852-1776、米国、に客託された。客託されたサンプルのATCC受託谷母及び客託日は次の辺りである。

| ベクター/ハイブリ<br>ドーマの名称 | 各托日        | 受託各号    |
|---------------------|------------|---------|
| 520C9               | 1 / 8 / 85 | HB 8696 |
| pRT3                | 3 / 7 / 86 | 67.027  |
| pBT17               | 3 / 7 / 86 | 67.026  |
| pR138               | 3 / 7 / 86 | 67.025  |

上配の寄託はATCCとこの特許出願の承継人であるシタス・コーポレイションとの間の契約に基いて行われた。ATCCとの契約は、これらのプラスミド及びセルラインの子孫の永久的入手可能性を公衆に対して、族寄託又は公安を配成しそして特定している米国特許が発せられた後、又は米国もしくは外

# 特級昭62-503171 (45)

でにて 2 時間規幹しそして冷却した。これを 2 0 ㎡の CHC A。 に将探し、そして改しく規率しながら 500 ㎡のエーテル中に徐々に注いだ。生成物を33 め、エーテルですすいで約90%のPOGーグルタレート生成物を得た。この生成物を、例1. A. に配喰したようにしてNーヒドロキシサクシンイミドと反応せしめることにより活性エステルであるPOGーグルタリルNーヒドロキシサクシンイミド (POG°) を得た。次に、例1. B. に記憶した接に、0.1 M 硼酸ナトリウム (pi 9)、0.1 M S D S 中 0.25 ㎡/ [ L - 2 の溶液 2 0 ㎡を5 ㎡のPOG°と と変温にて 3 0 分間反応せしめた。

10 cd の反応混合物を 2 ml に凝縮し、そして 10 ml 函酸ナトリウム (pH 9) 中セファデックス G ~ 2 5 カラムに 返用した。 これを pH 7 に関壁し ( 存解) そして 協縮した。 2 cd の 協縮物に 1.7 M (NH 4) 1504、 5 0 cm リン酸ナトリウム (pH 7) から成る 存剤を加えた。 次に、これを 0 でにてフェニルーTS K カラムに 返用した。 両分の SDS ~ PAGE ( 1 4 %、 国元) は良好な 分離を示した。

#### B. POG-IL-2の特徴付け

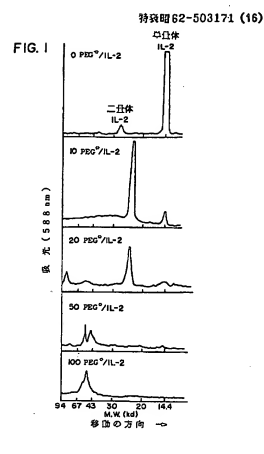
反応混合物のS-200 分離からの面分を例 I. C. に記念 した 位にして生物悟性についてアッセイした。 結果を第 V 衰 に示す。

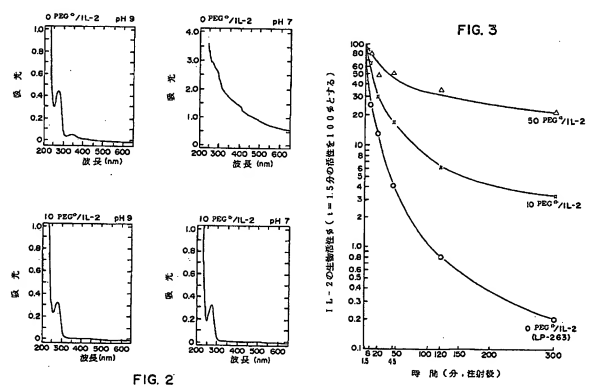
国の特許出職が公成に公安された後に、どちらが先に到来するかにかかわらず与え、そして、これらのブラスミド及びセルラインの子孫の入手可能性を、米国特許商協局長官により35USC 0 122 及びこれに基く長官規則 (8860G638への特別の冒及を伴う 37CFR 8 1.14を合む) に従って定められた者に及びをよる。この特許出願の承絶人は、寄託中のブラスミド及びセルラインが適切な条件下で培録された場合に死滅し、失われ又は破切された場合には、辺知の後これらが同じプラスミド及びセルラインの生存培録物によりすみやかに回き換えられることに同窓する。

要約すれば、この発明は、PBCホモポリマー又はポポにポリオールに選択的に接合されそしてそれた又にポカーで生理的の間における水性な体中にで活性な特定の母性を対している生物学的に活性な特定の母のとのような媒体中に溶解してある変担成物を提供する自己を現立ののがである。接合では、過れるで、である母性なら可能性にするために没立つである母のでは、であるの水に可は性にすることによりである母のでは、ないである。接合して、ことによりを破少せることによりをで、との免疫原性を低下せしいる。接触のよいでは、安定対の添加とは、安定対の添加とはよりによりにより、安定対の添加とにより海解されなければならない。

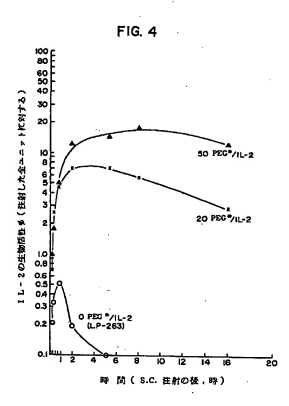
以上の記憶は、当段者がこの発明を実施するのに十分であ

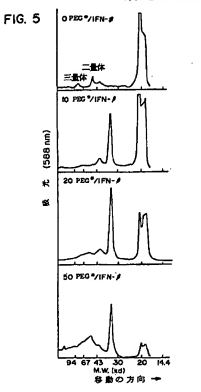
ると母えられる。 寄託された具体例はこの発明の1つの関点の母なる例示であると母えられ、そして概能的に同様なすべてのプラスミド及びセルラインはこの発明の随囲に取することが窓図されるから、この発明は容託されたプラスミド及びセルラインの随囲に限定されない。この発明における材料のないは、この明細なの配位が、 量の形態を含むこの発明のすべての観点の突施を可能にするのに不適当であるとの自らを和成するものではなく、これらは解求の短囲をそれらか示す特定の例示に限定するものとして理解されるものでもない。

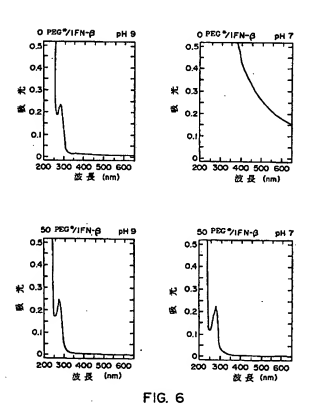


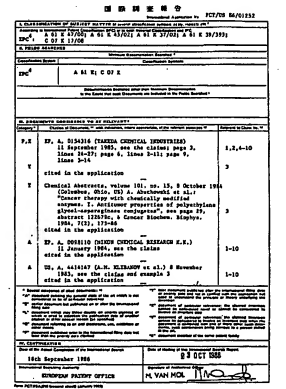












# 特表昭62-503171(18)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON

| INTERNATIONAL APPLICATION NO. | PCT/US 86/01232 (BA 1356) |
|-------------------------------|---------------------------|
| ****                          |                           |

This Annax lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international easerth report. The members are es contained in the European Fatent Office EDF file on 02/10/86

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

| Patent document<br>cited in search<br>report | Publication<br>date | Patent<br>'mambe  |  | Publication<br>date  |
|--|---------------------|---|--|--|
| EP-A- 0154316                                | 11/09/85            | ₩0-A-   | 8503734<br>8503888   | 12/09/85<br>12/09/85   |
| EP-A- 0098110                                | 11/01/84            | JP-A-<br>JP-A-  | 58225025<br>59059829   | 27/12/83<br>05/04/84   |
| US-A- 4414147                                | 08/11/83            | None  |  | *********  |
| US-A- 4179337                                | 10/12/79            | NL-A-<br>DE-A, C<br>IR-A, B<br>GB-A+<br>CA-A-<br>JP-A-<br>CH-A-<br>BE-A-<br>BE-B- | 7409770<br>2433883<br>2313939<br>1469472<br>1023673<br>50042087<br>616942<br>7409366<br>441753 | 22/01/75<br>05/02/76<br>07/01/77<br>06/04/77<br>27/06/78<br>16/04/75<br>30/04/80<br>21/01/75 |

For more details about this ennem : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

| C4 | MENTE EDISIDERED TO OF RELEVANT (CONTINUES FROM THE SECOND BY<br>CARAN O'DISPANI, NIN PROGRAM, NEWS CONTINUES, OF THE PROFESS ASSESSED. | Arrest to Charle to |
|----|---|---------------------|
| ٨  | US, A. A179337 (P.F. DAVIS oc el.) 18 December<br>1979, ees the claims<br>effed in the application                                      | 1-10                |
|    |   |                     |
|    |   |                     |
|    |   |                     |
|    | P.  |                     |
|    |   |                     |
|    |   |                     |
| :  |   |                     |
|    |   |                     |
|    |   |                     |
|    |   |                     |